

(11) Publication number:

62145083 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 60285181

(51) Intl. Cl.: C07D471/04 A61K 31/415 A61K 31/415 A61K 31/435 A61K 31/435 C07D487/04

C07D491/052

(22) Application date: 18.12.85

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

29.06.87

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: YOSHITOMI PHARMACEUT IND LTD

(72) Inventor: MATSUO HIROSHI SETOGUCHI NOBURO

(74) Representative:

(54) CONDENSED IMIDAZOLE DERIVATIVE

(57) Abstract:

NEW MATERIAL:A compound expressed by formula I (ring A is benzopyran ring, tetrahydroquinoline ring or indoline ring; which may have a substituent group; R is phenyl or pyridyl which may have a substituent group; n is 0 or 1 or an acid addition salt thereof.

EXAMPLE: 2-[(3-Methyl-2-pyridyl) methylthio]pyrano[3,2-e] benzimidazole.

USE: An antiulcer agent, analgesic agent and anti-inflammatory agent.

PREPARATION: A compound expressed by formula II is reacted with a compound expressed by frequia III (X is halogen) in the presence of a base, e.g. NaHCO3, NaOH or pyridine, in a solvent, e.g.

benzene, methanol, DMF or waster, at 60W110°C for 20minW6hr to a d the aimed compound expressed by formula I etc.

COPYRIGHT: (C)1987,JPO&Japio

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$



⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭62-145083

@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号		❸公開	昭和62年(1	1987) 6月29日
C 07 D 471/04 A 61 K 31/415	105 AAH ABE	6664-4C				
31/435	A C L A E C					
C 07 D 487/04 491/052	1 3 8	7169-4C 7169-4C	審査請求	未請求	発明の数	1 (全4頁)

❷発明の名称 縮合イミダゾール誘導体

②特 願 昭60-285181

塑出 願 昭60(1985)12月18日

砂発 明 者 松 尾

犯出 額

- 浩

中津市大字金手42-1-7

砂発 明 者 瀬 戸 口 信 郎

福岡県築上郡吉富町小犬丸510大阪市東区平野町3丁目35番地

砂代 理 人 弁理士 高宮城 勝

明 韗 4

吉富製薬株式会社

1. 発明の名称

縮合イミダゾール誘導体

2. 特許請求の範囲

。一般式 、

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

で表わされる協合イミダゾール誘導体またはその 被付加塩。

式中、イミダゾール環と縮合している環人は置 換基として低級アルキル、低級アルカノイル、オ キソの少なくとも1個を育していてもよいベンゾ ピラン環、ペンゾチオピラン環、テトラヒドロキ ノリン環またはインドリン原を、Rは置換基とし てハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、ジ 低級アルキルアミノを有していてもよいフェニル またはピリジルを、nは0または1を示す。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は新規かつ医薬として有用な縮合イミダ ゾール誘導体に関する。

〔従来の技術〕

ある種のベンズイミダゾール誘導体が胃酸分泌 抑制作用を有することは知られており、中でも特 開昭 5 4 - 1 4 1 7 8 3 号公報に記載されている 5 - メトキシー2 - (2 - (4 - メトキシー3.5 - ジメチル) ピリジルメチルスルフィニル) ベン ズイミダゾール (一般名をオメブラゾールという。) が抗潰瘍剤として開発が進められている。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明者らは医薬として有用な作用を有する化 合物を開発することを目的とし、これら総合イミ ダゾール骨格に著目して鋭意検討を行なった。

〔問題を解決するための手段〕

その結果、本発明者らはカリウム依存性アデノ

シントリホスファターゼ (H・ - K・ A T P アー・・ ゼ) を特異的に関密する作用のほかに、鎮痛作用、 抗炎症作用などの更理作用を有する新規な縮合イ ミグゾール誘導体を見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は一般式

で変わされる縮合イミダゾール誘導体またはその 酸付加塩に関する。

式中、イミダゾール現と縮合している頑Aは置換をとして低級アルキル、低級アルカノイル、オキソの少なくとも1個を有していてもよいベンゾビラン環、ベンゾチオピラン環、テトラヒドロキノリン環またはインドリン環を、Rは置換器としてハロゲン、低級アルキル、低級アルコキン、ジ低級アルキルアミノを有していてもよいフェニル

またはピリジルを、nは0または1を示す。

一般式 (1) の記号を定数により説明すると、低級アルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ダ 3 級プチルなど、低級アルコキシとはメトキシ、エトキシ、ブロポキン、イソプロポキシ、ブトキシ、第 3 級アレカノイルとはアセチル、ブロピオニル、ブチリル、ピバロイル、パレリルなど、必低級アルキルアミノとはジメチルアミノ、ジブロピルアミノ、ジオソプロピルアミノ、ジブチルアミノ、ジアロピルアミノ、ジアチルアミノ、ジアチルアミノ、ジアチルアミノ、ジアチルアミノ、ジアテンとは塩素、臭素、ファ素などを意味する。

本発明において、一般式 (1) の化合物は以下 に示す方法により製造することができる。

(1) 一般式

-以下余白-

で表わされる化合物と一般式

→ X·C H,R → *(Ⅲ)

(式中、Xはハロゲン原子を示す。)

で表わされる化合物とを溶媒中、塩基の存在下に 反応させる方法。

反応は10~200で、好ましくは60~11 0でで、1分から120時間、好ましくは20分から6時間で進行する。用いられる溶媒としては ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族皮化 水素類、メタノール、エタノール、プロペノール、 イソプロパノール、ブタノール、エチレングリコール、ジエチレングリコールなどのアルコール類、 ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドな どの非プロトン性極性溶媒もしくは水またはこれ らの二種以上の混合溶媒が、また塩器としては炭 酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、トリエチルアミンまたはピリジンなどがあげられる。

(2) 上記のようにして得られた一般式

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

で表わされる化合物を酸化反応に付す方法。

反応はジクロロメタン、クロロホルム、ジクロロエタン、テトラクロロメタン、テトラクロエタンなどのハロゲン化炭化水素類、メタノール、エタノール、プロパノール、プタノールなどのアルコール類、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類もしくは水、またはこれらの二種以上からなる混合溶媒中、一70℃から80℃、好ましくは一10℃から30℃の範囲内で1分から12時間、好ましくは30分から3時間で

進行する。用いうる敵化剤としては、m-クロロ 過安息番酸、過安息香酸、過酸化ペンプイルなど の過安息香酸類、過酢酸などの脂肪酸過酸化物ま たは第3級プチルヒドロ過酸化物、過酸化水素な どの過酸化物があげられるが、安全性が高いとい う点において、m‐クロロ過安息香酸が好ましい。 酸化剤の使用割合は一般式 (N) の化合物に対し 1.0~1.3倍モル量がよい。

このようにして得られた一般式(1)の化合物 は常法により無機敵塩(塩酸塩、臭化水素酸塩、 硫酸塩など) または有機酸塩 (フマール酸塩、マ レイン酸塩、クエン酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸塩、 メタンスルホン酸塩など)とすることができる。

(作用および発明の効果)

本発明の化合物はカリウム依存性アデノシント リホスファターゼ阻害作用、鎮痛・抗炎症作用を 有し、抗潰瘍剤、鎮痛・抗炎症剤などの医薬とし て有用である。

本発明の化合物を前述の医薬として用いる場合、

ソプロパノールを加え結晶化させる。結晶を縫取 後、イソプロパノールから再結晶すると、融点1 7 7 ~ 1 8 1 T の 2 - ((3 - メチル - 2 - ピリ ジル) メチルチオ) ピラノ (3, 2 - e) ベンズ ・ 融点141~145℃ イミダゾール 6. 4 gが得られる。

実施例2

2-((3-メチルー2-ピリジル) メチルチ オ) ピラノ (3, 2 - e) ベンズイミダゾール 4.9 gをクロロホルム100mlに溶解し、これに m-クロロ過安息香酸 3.7 g を-1 4 でから-1 0 七で徐々に加え、同温度で 2 0 分間攪拌する。 反応液を冷災酸カリウム水溶液に注入し、クロロ ホルム層を分取し、炭酸カリウムにて乾燥後、液 圧留去する。残変にイソプロパノールを入れ結晶 化させる。結晶を健取後、乾燥すると、融点16 8~170℃ (分解) の2~ ((3~メチルー2 - ピリジル) メチルスルフィニル) ピラノ〔3. 2-elベンズイミダゾール3.6gが得られる。

上記実施例と同様にして、さらに次の化合物が

それ自体あるいは適宜の変理的に許容される担体、 継形剤、希釈剤などと混合し、仮剤、顆粒剤、錠 削、カプセル剤、注射剤などの形態で経口的また は非経口的に投与することができる。投与量は対 象疾患、症状、用いる化合物によっても異なるが、 経口投与の場合、通常成人1日あたり!~100 0 曜程度である。

(実 焼 例)

次に本発明を実施例をあげて具体的に説明する が、本発明はこれらに限定されないものであるこ とは言うまでもない。

实施例 1

2-メルカプトピラノ (3, 2-e) ベンズイ ミダゾール 8.1 g、水酸化ナトリウム 3.4 g およ び水lOOmlを混合し、この混合液に2-クロロ メチルー3ーメチルピリジン塩酸塩7.6gを加え、 室温で1時間飛伸する。反応液にクロロホルムを 加え、クロロホルム暦を分取し、水洗し、炭酸カ リウムにて乾燥後、波圧にて濃縮する。残変にイ

合成される。

⑤ 2-((3-メチル-2-ピリジル)メチル チオ】ピラノ(2、3- () ベンズイミダゾール、

● 2- ((3-メチル-2-ピリジル) メチル スルフィニル】ピラノ〔2、 3 - 1〕ベンズイミ ダゾール、融点149~152℃ (分解)

③ 2-〔(3-メチル-2-ビリジル)メチル チオ] - 5 - メチル - 6 - オキソ - 5 . 6 . 7 . 8 - テトラヒドロー 3 H - イミダゾ (4. 5 - g 1 キノリン、融点101~104℃

⑤ 2- ((3-メチル-2-ピリジル) メチル スルフィニル) - 5 - メチル - 6 - オキソー 5 . 6. 7. 8ーテトラヒドロー3H-イミダゾ〔 4. 5-6) キノリン、融点174~179で の 2- ((3、 5-ジメチル-4-メトキシー 2-ピリジル) メチルチオ) -5-メチルー5-オキソー5、6、7、8-テトラヒドロー3H-イミダゾ(4、5-8)キノリン、融点120~

1 2 3 %

- ② 2-((3-メチル-2-ビリジル)メチルチオ1-8.8-ジメチル-6-オキソー5.6.
 7.8-テトラヒドロ-3H-イミダゾ(4.5-8)キノリン、融点119~122℃
- ② 2-((3-メチル-2-ビリジルメチル)
 スルフィニル) -8、8-ジメチル-6-オキソー5: 6、7:8-デトラヒドロ-3H-イミダゾ(4、5-8) キノリン、融点224~228
- ① 2-(2-(2-クロロベンジル)チオ) 8.8-ジメチル-6-オキソー5.6.7.
 8-テトラヒドロー3H-イミダゾ(4.5-g)
 キノリン、融点229~230で

ニル) チオピラノ [2.3-1] ベンズィミダゾ ール

- ② 2 (4 ジメチルアミノベンジルチォ) 5 メチル 6 オキソ 5 . 6 . 7 . 8 テトラヒドロー 3 H イミダゾ [4 . 5 8] キノリン
- 2 (4 ジメチルアミノベンジルスルフィニル) 5 メチルー 6 オキソー 5 . 6 . 7 .
 8 テトラヒドロー 3 H イミダゾ (4 . 5 g) キノリン

 特許出願人
 吉 富 製 東 株 式 会 社

 代理人
 弁理士
 高官被
 膀

- サ 5-アセチル-2-((3-メチル-2-ビリジル)メチルチオ)-6.7-ジヒドロピロロ(2.3-!)ペンズイミダゾール、融点235~23.8で
- ⑤ 5 アセチルー2 [(3-メチルー2-ピリジル)メチルスルフィニル) 6, 7 ジヒドロピロロ(2, 3-1)ベンズイミダゾール、融点201~202で(分解)
- ② 2 ((3、5 ジメチル-4 メトキシー2 ピリジル)メチルチオ) 6 オキソー5。
 6、7、8 テトラヒドロー3 H イミダゾ(4、5 g) キノリン
- ② 2 ((3.5-ジメチル-4-メトキシー2-ビリジル)メチルスルフィニル) 6 オキソー5.6.7.8 テトラヒドロ-3 H イミダゾ(4.5-g)キノリン
- ② 2 (2 ジメチルアミノベンジルチォ) チオピラノ (2、3 1) ベンズィミダゾール
 - ② 2 (2 ジメチルアミノベンジルスルフィ